

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

27.10.2004

REC'D 16 DEC 2004

PCT

WIPO

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年10月30日

出 願 番 号 Application Number:

特願2003-371111

[ST. 10/C]:

[JP2003-371111]

出 願 人 素子点

Applicant(s):

東京応化工業株式会社

木下 博雄渡邊 健夫

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月 2日

1) 11]

BEST AVAILABLE COPY



【書類名】 特許願 【整理番号】 J15452B1

【提出日】平成15年10月30日【あて先】特許庁長官殿【国際特許分類】G03F 7/022

【発明者】

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地 東京応化工業株式会社

内

【氏名】 羽田 英夫

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大学 高度産業科

学研究所内

【氏名】 木下 博雄

【発明者】

【住所又は居所】 兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大学 高度産業科

学研究所内

【氏名】 渡邊 健夫

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 503388407 【氏名又は名称】 木下 博雄

【特許出願人】

【識別番号】 503388418【氏名又は名称】 渡邊 健夫

【代理人】

【識別番号】 100106909

【弁理士】

【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】 100064908

【弁理士】

【氏名又は名称】 志賀 正武

【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【弁理士】

【氏名又は名称】 青山 正和

【選任した代理人】

【識別番号】 100094400

【弁理士】

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【弁理士】

【氏名又は名称】 柳井 則子

【先の出願に基づく優先権主張】

【出願番号】 特願2003-362223 【出願日】 平成15年10月22日



【手数料の表示】

【予納台帳番号】 008707 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 図面 1

 【物件名】
 要約書 1

 【包括委任状番号】
 0117103



【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、メチルアミルケトン(MAK)、酢酸プチル(BuOAc)、3ーメチルメトキシプロピオネート(MMP)から選ばれる1種以上を主成分として含む有機溶剤をレジスト溶媒に用いたことを特徴とする電子線又はEUV用レジスト組成物。

【請求項2】

下記式 (I) を満足する特性を有することを特徴とする請求項1記載の電子線又はEUV用レジスト組成物。

[膜厚 (1) -膜厚 (2)] / (150-130) (Å/℃) \leq 0. 2 (Å/℃) · · · (I)

[式中、膜厚(1)は、基板上にレジスト組成物を膜厚2300ű10%になる様に塗布し、130℃、90秒間加熱した後の膜厚;膜厚(2)は、基板上に前記レジスト組成物を膜厚2300ű10%になる様に塗布し、150℃、90秒間加熱した後の膜厚を示す。]

【請求項3】

露光する前と後との露光系内の雰囲気の全圧力の変化量が、4.0×10⁻⁵ Pa未満であることを特徴とする請求項1又は2記載の電子線又はEUV用レジスト組成物。

【請求項4】

(A) 酸解離性溶解抑制基を有する化合物と、(B) 酸発生剤とを含有することを 特徴とする請求項1~3のいずれか一項に記載の電子線又はEUV用レジスト組成物。

【請求項5】

前記(A)、(B)成分に加え、(C)含窒素化合物を含有することを特徴とする請求項4記載の電子線又はEUV用レジスト組成物。

【請求項6】

請求項1~5のいずれか一項に記載の電子線又はEUV用レジスト組成物を基板上に塗布し、プリベークし、真空中で電子線又はEUVを選択的に露光又は描画した後、PEB (露光後加熱)を施し、アルカリ現像してレジストパターンを形成することを特徴とするレジストパターン形成方法。



【書類名】明細書

【発明の名称】電子線又はEUV用レジスト組成物

【技術分野】

[0001]

本発明は真空中で露光する電子線又はEUV (Extreme Ultraviole t 極端紫外光:波長約13.5 nm) 用のレジスト組成物及びレジストパターンの形成 方法に関するものである。

【背景技術】

[0002]

近年、半導体素子や液晶表示素子の製造においては、リソグラフィー技術の進歩により 急速に微細化が進んでいる。微細化の手法としては一般に露光光源の短波長化が行われて いる。具体的には、従来は、g線、i線に代表される紫外線が用いられていたが、現在で は、KrFエキシマレーザー(248nm)が量産期を迎え、ArF(193nm)の量 産が開始され始めている。

他方、微細な寸法のパターンを再現可能な高解像性の条件を満たすレジスト材料の1つ として、酸の作用によりアルカリ可溶性が変化するベース樹脂と、露光により酸を発生す る酸発生剤を含有する化学増幅型レジスト組成物が知られている。化学増幅型レジスト組 成物には、酸発生剤と架橋剤とベース樹脂であるアルカリ可溶性樹脂とを含有するネガ型 と、酸発生剤と酸の作用によりアルカリ可溶性が増大する樹脂を含有するポジ型とがある

[0003]

そして、さらに最近では、AェFエキシマレーザー (193 nm) によるリソグラフィ プロセスの次世代技術となるEUVや電子線によるリソグラフィプロセスも提案され、研 究されている(例えば特許文献 1 、 2 、 3 参照)。

EUVは直進性が高いため、通常、多層膜ミラー等のミラーを用いた反射工学系を用い て露光装置を構成する。

【特許文献1】特開2003-177537号公報

【特許文献2】特開2003-140361号公報

【特許文献3】特開2003-75998号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0004]

しかしながら、電子線やEUVを用いたプロセスにおいては、露光を続けるうちに基板 に到達する露光光が弱くなり、安定した露光ができなくなったり、露光不可能となる様な 現象が生じるという問題がある。

これについて本発明者が検討したところ、露光を繰り返すうちにミラーやマスクが汚染 されることにより、上記問題が生じることがわかってきた。

[0005]

本発明は、上記の課題を解決するためになされたものであって、電子線やEUVによる リソグラフィプロセスにおいて、露光装置内の汚染を防ぐことができるレジスト組成物及 びレジストパターン形成方法を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0006]

上記の目的を達成するために、本発明は以下の構成により特定される。

第1の発明は、プロピレングリコールモノメチルエーテル (PGME)、メチルアミルケ トン (MAK)、酢酸プチル (BuOAc)、 3ーメチルメトキシプロピオネート (MM P) から選ばれる1種以上を主成分として含む有機溶剤をレジスト溶媒に用いたことを特 徴とする電子線又はEUV用レジスト組成物である。

第2の発明は、前記第1の発明の電子線又はEUV用レジスト組成物を基板上に塗布 し、プリベークし、真空中で電子線又はEUVを選択的に露光又は描画した後、PEB(



露光後加熱)を施し、アルカリ現像してレジストパターンを形成することを特徴とするレ ジストパターン形成方法である。

【発明の効果】

[0007]

本発明を適用することにより、電子線又はEUVを用いたプロセスにおいて、露光装置 内の汚染を防ぐことができる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0008]

「レジスト組成物]

第1の発明

本発明のレジスト組成物は、プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、 メチルアミルケトン (MAK) 、酢酸プチル (BuOAc) 、3-メチルメトキシプロピ オネート (MMP) から選ばれる1種以上を主成分として含む有機溶剤をレジスト溶媒に 用いたことを特徴とする電子線又はEUV用レジスト組成物である。

このような特定の有機溶剤を主成分としてレジスト溶媒に用いることにより、EUVや電 子線のような露光系を真空状態とせねばならない状況下において汚染物質が発生しにくい 。その理由は、これらの有機溶剤は、EUVや電子線を露光プロセスで要する加熱条件で揮 発しやすい傾向があるためであると推測される。これらの有機溶剤は安全性の面でも好ま しく、産業上好適である。

なお、第1の発明においては、レジスト溶媒の他にレジスト組成物に配合される後述す る様な(A)酸解離性溶解抑制基を有する化合物、(B)酸発生剤等の他の組成にかかわ らず、その目的は達成される。

[0009]

これに対して、これまで最も汎用性のあるレジスト溶媒として知られているプロピレン グリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)、乳酸エチル(EL)を用いる と、レジスト被膜から汚染物質が発生し、本発明の目的が達成されない。「主成分として 含む有機溶剤」とは、上記プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、メチ ルアミルケトン (MAK)、酢酸プチル (BuOAc)、3-メチルメトキシプロピオネ ート(MMP)から選ばれる1種以上を主な成分とするという意味であり、本発明の効果 がある限り、他の任意の溶媒を組み合わせて用いても良い。

具体的には、上記プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、メチルアミ ルケトン (MAK) 、酢酸ブチル(BuOAc)、3-メチルメトキシプロピオネート(MMP) から選ばれる1種以上の割合が、70質量%以上、好ましくは80質量%以上、 さらには90質量%以上であると好ましい。

レジスト組成物における有機溶剤の使用量は特に限定しないが、基板等に塗布可能な濃 度、一般的にはレジスト組成物の固形分濃度2~20質量%、好ましくは5~15質量% の範囲内とされる。

[0010]

また、第1の発明においては、下記式(I)を満足する第1の条件を有するレジスト組成 物であるといっそう好ましい。

第1の条件:

[膜厚 (1) -膜厚 (2)] / (150-130) (Å/℃) ≤0.2 (Å/℃) ··· (I)

[式中、膜厚 (1) は、基板上にレジスト組成物を膜厚 2 3 0 0 Å ± 1 0 %になる様に 塗布し、130℃、90秒間加熱した後の膜厚;膜厚(2)は、基板上に前記レジスト組 成物を膜厚2300ű10%になる様に塗布し、150℃、90秒間加熱した後の膜厚 を示す。〕

上記式(I)を満足することにより、電子線又はEUVを用いた場合であっても、マス ク、ミラー等の露光装置内の汚染を防ぐことができ、その結果、好適には安定な露光を行 うことができる。すなわち、露光を続けるうちに基板に到達する露光光が弱くなり、安定



した露光ができなくなる、あるいは露光不可能となる様な現象が生じるという問題を解決 できる。

[0011]

式(I)で表されているのは、温度に対する膜厚変化の傾きであって、この値が小さい 程、130~150℃の範囲で加熱したときの膜厚変化量が小さいことを示す。左辺の値 は、0.2 (A/\mathbb{C}) 以下、好ましくは0.15 (A/\mathbb{C}) 以下、さらに好ましくは0.1 ($\dot{\mathrm{A}}/\mathbb{C}$) 以下である。この値は小さい程好ましいので、下限値を規定する技術的意義 はない。

130℃と150℃の温度条件で加熱するのは、電子線又はEUVのリソグラフィーにお けるプリベークの温度条件を考慮してのことである。

130℃以上で加熱する条件を設定すると、コントラスト等のレジストパターンの良好 な特性を得るための調整が容易となる。150℃以下としたのはプリベークに用いる加熱 装置の装置上、あるいは操作上の上限値からである。

なお、後述するレジストパターン形成方法における加熱条件は130~150℃の範囲 に限定するものではないが、この範囲内にすることが、安定に露光を行う点、良好なレジ ストパターンを得る点、装置上、操作上の点から好ましい。

[0012]

式(I)を満足するレジスト組成物を用いることによって、プリベーク時にレジスト被 膜が温度、圧力等の環境の変化に対して安定な状態となるため、その後、電子線又はEU Vを用いて露光(選択的露光や描画ともに含む)を行っても、レジスト被膜から汚染物質 が発生せず、露光装置内の汚染を防ぐことができると推測される。その結果、安定な露光 が可能となる。

なお、膜厚を2300点±10%としたのは電子線又はEUVを用いたプロセスで用い られる膜厚を参考にしたものである。±10%としたのは、測定誤差を考慮し、またこの 範囲内であれば、式(I)によって判断される基準と対応可能だからである。

また、加熱時間を90秒としたのは、通常のリソグラフィプロセスにおけるプリベーク の条件を参考にしたものである。

[0013]

また、第1の発明においては、下記第2の条件を満足する特性を有するといっそう好ま しい。

第2の条件:

第2の条件は、露光する前と後との露光系内の雰囲気の全圧力の変化量が、4.0×1 0 ^{- 5} Pa未満というものである。電子線又はEUVによる露光は上述の様に真空中で行 われるが、露光すると露光系内の圧力が汚染物質発生のために高くなる。前記全圧力の変 化量は、好ましくは3. 5×10^{-5} Pa以下、さらには3. 3×10^{-5} Pa以下であ る。この値は小さい程好ましいので、下限値を規定する技術的意義はない。特に将来的に は、10-7 Раや10-8 Раのレベルまで小さくすることが十分可能であることから 、このような超低圧のレベルも含まれる。

[0014]

全圧力とは、露光装置系内のレジスト組成物によるレジスト被膜を形成した基板を設置 する、露光時に真空条件に圧力が調整される室内の圧力のことである。

第2の条件で示す様に、露光前後で全圧力の変化量が小さいということは、露光の際に レジスト組成物中の物質が雰囲気中に放出されにくい、即ちガス化しにくい、ことを意味 する。その結果、第2の条件を満足することにより、露光の際に雰囲気中に放出される物 質によってミラーやマスクが汚れることを防ぐことができる。

[0015]

全圧力の変化量の測定条件は以下の通りである。この条件は、現在の技術でEUV等を 発生させる装置における露光するときの標準的な条件である。なお、将来は、真空度がさ らに高まる可能性がある。現時点では、この条件で前記変化量の数値範囲を満足できれば 、十分本発明の目的は達成可能である。



露光条件:温度:常温 (25℃)、姫路工業大学ニュースバル放射光学施設、圧力:1× 10⁻⁷~1×10⁻⁵ Pa、露光時間:30~120秒間、レジスト膜厚:100~1 50 nm.

なお、露光系内は前記圧力に保つ様に設計されているが、上記したように露光すると露 光系内の圧力が汚染物質発生のために高くなる。第2の条件における「露光する前と後と の露光系内の雰囲気の全圧力の変化量」とは、これらの差を取ることによって求めること ができる。即ち、露光後の系内の圧力を求め、露光するときの前記 $1 imes 10^{-7} \sim 1 imes 1$ 0-5 Paを差し引くことによって求めることができる。

[0016]

第1の発明においては、第1の条件と第2の条件をともに満足するものがいっそう好ま しい。

[0017]

本発明のレジスト組成物の他の組成は、特に限定するものではないが、電子線又はEU V プロセスに用いられるレジスト組成物は、通常化学増幅型であることから、(A)酸解 離性溶解抑制基を有する化合物、及び(B)酸発生剤を含む。

[0018]

- (A) 成分としては、通常、化学増幅型レジスト用として用いられているものを一種又 は2種以上混合して使用することができる。
- (A) 成分としては、(A-1) 樹脂のような高分子化合物の他、(A-2) 低分子量 の化合物も用いられる。

[0019]

(A-1) 樹脂成分

アルカリ可溶性樹脂又はアルカリ可溶性となり得る樹脂を使用することができる。前者 の場合はいわゆるネガ型、後者の場合はいわゆるポジ型のレジスト組成物である。本発明 のレジスト組成物は、好ましくはポジ型である。

ネガ型の場合、レジスト組成物には、(B)成分と共に架橋剤が配合される。そして、 レジストパターン形成時に、露光により(B)成分から酸が発生すると、かかる酸が作用 し、(A)成分と架橋剤間で架橋が起こり、アルカリ不溶性となる。前記架橋剤としては 、例えば、通常は、メチロール基又はアルコキシメチル基を有するメラミン、尿素又はグ リコールウリルなどのアミノ系架橋剤が用いられる。

ポジ型の場合は、(A)成分はいわゆる酸解離性溶解抑制基を有するアルカリ不溶性の ものであり、露光により(B)成分から酸が発生すると、かかる酸が前記酸解離性溶解抑 制基を解離させることにより、(A)成分がアルカリ可溶性となる。

[0020]

(A-1) 成分としては、ヒドロキシスチレン系樹脂、(メタ)アクリル酸エステルか ら誘導される構成単位を含有する樹脂等が用いられ得るが、ポジ型、ネガ型のいずれの場 合にも、(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位を含有することが好ましい

なお、本明細書において、「 (メタ) アクリル酸」とは、メタクリル酸とアクリル酸の 一方あるいは両方を示す。また、「構成単位」とは、重合体を構成するモノマー単位を示 す。(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位とは、(メタ)アクリル酸エス テルのエチレン性2重結合が開裂して形成される構成単位であり、以下(メタ)アクリレ ート構成単位ということがある。

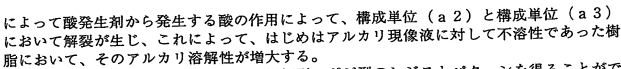
[0021]

(A-1) 樹脂成分

(A-1) 樹脂成分として好適な樹脂成分としては、特に限定するものではないが、例 えば以下の2種(いずれもポジ型)が好適なものとして挙げられる。

・第1の例の樹脂成分

第1の例は、下記構成単位(a1)~(a4)を有することを特徴とするものである。 当該樹脂は、酸の作用によってアルカリ溶解性が増大するものである。すなわち、露光



その結果、露光・現像により、化学増幅型のポジ型のレジストパターンを得ることができる。

[0022]

· ・構成単位 (a 1)

構成単位(a1)は、下記一般式(I)で表される。

[0023]

【化1】

(式中、Rは一Hまたは一CH3を示す。

[0024]

Rは-Hまたは-CH3であれば、特に限定されない。

-OHのベンゼン環への結合位置は特に限定されるものではないが、式中に記載の4の位置 (パラ位) が好ましい。

構成単位(a1)は、樹脂中に、40~80モル%、好ましくは50~75モル%とされる。40モル%以上とすることにより、アルカリ現像液に対する溶解性を向上させることができ、レジストパターンの形状の改善効果も得られ、80モル%以下とすることにより、他の構成単位とのバランスをとることができる。

[0025]

· · 構成単位 (a 2)

. 構成単位(a2)は、下記一般式(II)で表される。

[0026]

【化2】

(式中、Rは一Hまたは一CH3を示し、Xは酸解離性溶解抑制基を示す。)

[0027]

Rは一Hまたは一CH3であれば、特に限定されない。

酸解離性溶解抑制基Xは第3級炭素原子を有するアルキル基であって、当該第3級炭素原子がエステル基(-C(O)O-)に結合している酸解離性溶解抑制基、テトラヒドロピラニル基、テトラヒドロフラニル基のような環状アセタール基などである。

前記酸解離性溶解抑制基は、露光によって酸発生剤から酸が発生すると、その酸の作用によって(a2)から脱離し、構成単位(a2)を(メタ)アクリル酸構成単位に変化させ[(メタ)アクリル酸単位はメタクリル酸単位および/またはアクリル酸単位を示す。



] 、その結果、樹脂のアルカリ現像液に対する溶解性を向上させる作用を備えたものであ る。

この様な酸解離性溶解抑制基、すなわちXは、例えば化学増幅型のポジ型レジスト組成 物において用いられているものから上記以外のものも任意に使用することができる。

[0028]

例えば下記一般式 [化3] に記載のもの等が好ましいものとして挙げられる。

[0029]

【化3】

$$\begin{array}{c}
R \\
C = 0 \\
R^{11} C - R^{12} \\
R^{13}
\end{array}$$

[0030]

式中、Rは上記と同じであり、 R^{1} 、 R^{1} 、 R^{1} は、それぞれ独立に低級アル キル基(直鎖、分岐鎖のいずれでもよい。好ましくは炭素数は1~5である。)である。 または、これらのうちの二つが結合して、単環または多環の脂環式基(脂環式基の炭素数 は好ましくは5~12)を形成していてもよい。

[0031]

脂環式基を有しない場合には、例えば \mathbb{R}^{1} 、 \mathbb{R}^{1} 、 \mathbb{R}^{1} がいずれもメチル基であ るものが好ましい。

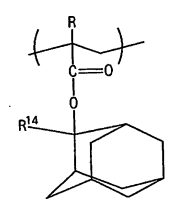
[0032]

脂環式基を有する場合において、単環の脂環式基を有する場合は、例えばシクロペンチ ル基、シクロヘキシル基を有するもの等が好ましい。

また、多環の脂環式基のうち、好ましいものとして例えば下記一般式 [化4] 、 [化5] で示されるものを挙げることができる。

[0033]

【化4】



[0034] [式中、Rは上記と同じであり、R¹⁴ は低級アルキル基(直鎖、分岐鎖のいずれでもよ い。好ましくは炭素数は1~5である。)]

[0035]



$$\begin{array}{c}
R \\
C = 0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{15} \quad C \quad R^{16}
\end{array}$$

[0036]

[式中、Rは上記と同じであり、 $R^{1\ 5}$ 、 $R^{1\ 6}$ は、それぞれ独立に低級アルキル基(直 鎖、分岐鎖のいずれでもよい。好ましくは炭素数は1~5である。)]

[0037]

構成単位(a2)は、樹脂中に、5~30モル%、好ましくは10~20モル%とされ る。5モル%以上とすることにより、解離後のアルカリ溶解性の増大効果が得られるとと もに、レジストパターンの形状改善効果が得られ、30モル%以下とすることにより、他 の構成単位とのバランスをとることができ、アルカリ現像液に対する溶解性のコントロー ルが容易となる。

[0038]

· · 構成単位 (a 3)

構成単位(a3)は、下記一般式(III)で表されるものである。

[0039]

【化6】

(式中、R、R 1 はそれぞれ独立に-Hまたは-CH $_3$ を示し、R 2 は-CH $_3$ または-C₂ H₅ を示し、R³ は低級アルキル基を示す。)

[0040]

なお、R³の低級アルキル基は、直鎖または分岐鎖のいずれでもよく、炭素数は好まし くは1~5とされる。

ベンゼン環に結合している基の結合位置は特に限定するものではないが式中に示した4 の位置(パラ位)が好ましい。

ベンゼン環に結合する基としては、例えば1-メトキシエトキシ基、1-エトキシエト キシ基、1-n-プロポキシエトキシ基、1-イソプロポキシエトキシ基、1-n-プト キシエトキシ基、1ーイソプトキシエトキシ基、1-(1,1-ジメチルエトキシ)-1

出証特2004-3109899



ーメチルエトキシ基、1ーメトキシー1-メチルエトキシ基、1-エトキシー1-メチル エトキシ基、1-n-プロポキシ-1-メチルエトキシ基、1-イソプトキシ-1-メチ ルエトキシ基、1ーメトキシーnープロポキシ基、1ーエトキシーnープロポキシ基など が挙げられる。

特に1-エトキシエトキシ基および1-メトキシ-n-プロポキシ基が好ましく、最も 好ましいのは1-エトキシエトキシ基である。

[0041]

構成単位 (a3) は、樹脂成分中、10~50モル%、好ましくは20~40モル%と される。10モル%以上とすることにより解離後のアルカリ溶解性の増大効果が得られる とともに、良好なレジストパターンが得られ、50モル%以下とすることにより、他の構 成単位とのバランスをとることができる。

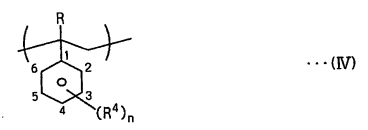
[0042]

· · 構成単位 (a 4)

構成単位(a4)は、下記一般式(IV)で表されるものである。

[0043]

【化7】



(式中、Rは-Hまたは-CH3を示し、R⁴は低級アルキル基を示し、nは0または1 ~3の整数を示す。)

[0044]

なお、R⁴ の低級アルキル基は、直鎖または分岐鎖のいずれでもよく、炭素数は好まし くは1~5とされる。

nは0または $1\sim3$ の整数を示すが、0であることが好ましい。

[0045]

構成単位 (a4) は、樹脂成分中、1~35モル%、好ましくは5~20モル%とされ る。1モル%以上とすることにより、形状の改善(特に後述する膜減りの改善)の効果が 高くなり、35モル%以下とすることにより、他の構成単位とのバランスをとることがで きる。

[0046]

当該樹脂においては、前記構成単位(a1)、(a2)、(a3)、(a4)を全て有 する共重合体を用いてもよいし、これらの単位を1つ以上有する重合体どうしの混合物と してもよい。又はこれらを組み合わせてもよい。

[0047]

また、樹脂成分は、前記構成単位 (a1)、 (a2)、 (a3)、 (a4) 以外のもの を任意に含むことができるが、これらの構成単位の割合が80モル%以上、好ましくは9 0モル%以上(100モル%が最も好ましい)であることが好ましい。

[0048]

また、ポジ型レジスト組成物樹脂においては、

- ·前記構成単位 (a1) と、前記 (a3) とを有する共重合体 (1) 又は、
- ・構成単位 (a1) と、前記 (a2) と、前記 (a4) とを有する共重合体 (2) をそれ ぞれ用いるか又は混合した態様が簡便に効果が得られるため最も好ましい。また、耐熱性 向上の点でも好ましい。

混合するときの共重合体(1)と共重合体(2)との質量比は例えば $1/9\sim9/1$ 、



好ましくは3/7~7/3とされる。

[0049]

樹脂のGPCによるポリスチレン換算の質量平均分子量は3000~30000、好ま しくは5000~20000とされる。

なお、当該樹脂は、前記構成単位の材料モノマーを公知の方法で重合することにより得 ることができる。

[0050]

・第2の例の樹脂成分

第2の例の樹脂は、エステル側鎖部に多環式基含有酸解離性溶解抑制基を有し、かつ (メタ) アクリル酸エステルから誘導される構成単位を主鎖に有する、酸の作用によりアル カリ可溶性が増大する樹脂成分である。

前記樹脂においては、露光により前記(B)成分から発生した酸が作用すると、耐エッ チング特性に優れる前記多環式基含有酸解離性溶解抑制基が解離し、この樹脂成分全体が アルカリ不溶性からアルカリ可溶性に変化する。そのため、レジストパターンの形成にお いてマスクパターンを介して露光すると、露光部のアルカリ可溶性が増大し、アルカリ現 像することができる。

また、樹脂成分は、例えば複数の異なる機能を有するモノマー単位の組み合わせから なるが、前記メタアクリル酸エステル構成単位や前記アクリル酸エステル構成単位は、樹 脂成分を構成するいずれのモノマー単位に含まれていてもよい。

例えば、樹脂成分は、好ましくは、

- ・多環式基含有酸解離性溶解抑制基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導さ れる構成単位(以下、第1の構成単位という場合がある)、
- ・ラクトン含有単環又は多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導され る構成単位 (以下、第2の構成単位という場合がある)、
- ・水酸基含有多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位 (以下、第3の構成単位という場合がある)、

などから構成することができる。この場合、第1の構成単位は必須であり、第1の構成単 位と第2の構成単位または第3の構成単位の2種でもよいが、これら第1乃至第3の構成 単位を全て含むものが、耐エッチング性、解像性、レジスト膜と基板との密着性などから 、好ましく、さらにはこれら3種の構成単位からなるものが好ましい。

さらに、樹脂成分が、以下の構成単位(以下、第4の構成単位又は構成単位(a 1 4) と記す場合がある)

・前記第1の構成単位の多環式基含有酸解離性溶解抑制基、前記第2の構成単位のラクト ン含有単環又は多環式基、前記第3の構成単位の水酸基含有多環式基以外の多環式基を含 み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位、を含むことにより、特に 孤立パターンからセミデンスパターン(ライン幅1に対してスペース幅が1.2~2のラ インアンドスペースパターン)の解像性に優れ、好ましい。

よって、第1の構成単位乃至第4の構成単位の組み合わせは、要求される特性等によっ て適宜調整可能である。

[0051]

そして、樹脂成分が、多環式基含有酸解離性溶解抑制基を含み、かつアクリル酸エステ ル構成単位(a 1 1)と、多環式基含有酸解離性溶解抑制基を含み、かつメタクリル酸エ ステルから誘導される構成単位 (a 1 1 °) の一方あるいは両方を含むものであると好ま しい。

好ましくは、多環式基含有酸解離性溶解抑制基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステ ルから誘導される構成単位として、前記構成単位(a 1 1)と前記構成単位(a 1 1') の両方を含むことにより、解像性が向上するという効果が得られる。

両方含む場合、構成単位(a 1 1):構成単位(a 1 1')のモル比は、構成単位(a 11)を有する重合体と構成単位 (all')を有する重合体の相溶性に優れることから 、0.4:2.5、好ましくは0.6:1.5とされる。



[0052]

また、樹脂成分が、ラクトン含有単環又は多環式基を含み、かつアクリル酸エステルか ら誘導される構成単位 (a 1 2) と、 ラクトン含有単環又は多環式基を含み、かつメタ クリル酸エステルから誘導される構成単位 (a 1 2') の一方あるいは両方を含むもので あると好ましい。

. 好ましくは、ラクトン含有単環又は多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステル から誘導される構成単位として、前記構成単位 (a 1 2) と前記構成単位 (a 1 2') の 両方を含む場合である。

両方含む場合、構成単位 (a 1 2) を有する重合体と構成単位 (a 1 2') を有する重 合体の相溶性に優れることから、構成単位(a 1 2):構成単位(a 1 2')のモル比は $0.2 \sim 5.0$ 、好ましくは $0.6 \sim 1.5$ とされる。

[0053]

さらに、樹脂成分が、水酸基含有多環式基を含み、かつアクリル酸エステルから誘導さ れる構成単位(a 1 3)と、水酸基含有多環式基を含み、かつメタクリル酸エステルから 誘導される構成単位(a13')の一方あるいは両方を含むものであると好ましい。

好ましくは水酸基含有多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導され る構成単位として、前記構成単位 (a 1 3) と前記構成単位 (a 1 3') の両方を含む場 合である。

両方含む場合、構成単位 (a 1 3) を有する重合体と構成単位 (a 1 3') を有する重 合体の相溶性に優れることから、構成単位(a 1 3):構成単位(a 1 3')のモル比は $0.2 \sim 5.0$ 、好ましくは $0.6 \sim 1.5$ とされる。

[0054]

また、前記構成単位(all)及び(all')の一組と、前記構成単位(all)及 び (a 1 2') の一組と、前記構成単位 (a 1 3) 及び (a 1 3') の一組の、3対の組 み合わせのうち、2対以上の組を含むと好ましく、3対の組を全て含むとさらに好ましい

[0055]

前記構成単位(a11)、(a11')において、前記多環式基としては、ビシクロア ルカン、トリシクロアルカン、テトラシクロアルカンなどから1個の水素原子を除いた基 などを例示できる。

具体的には、アダマンタン、ノルポルナン、イソボルナン、トリシクロデカン、テトラ シクロドデカンなどのポリシクロアルカンから1個の水素原子を除いた基などが挙げられ

この様な多環式基は、ArFレジストにおいて、多数提案されているものの中から適宜 選択して用いることができる。

これらの中でもアダマンチル基、ノルボルニル基、テトラシクロドデカニル基が工業上 好ましい。

また、前記酸解離性溶解抑制基は、露光前は樹脂成分全体をアルカリ不溶とするアルカ リ溶解抑制性を有するとともに、露光後は前記(B)成分から発生した酸の作用により解 離し、この樹脂成分全体をアルカリ可溶性へ変化させるものであれば特に限定せずに用い ることができる。

一般的には、(メタ)アクリル酸のカルボキシル基と環状又は鎖状の第3級アルキルエ ステルを形成するものが広く知られている。

[0056]

構成単位(all)、(all')は、この様な機能を有するものであれば、特に限定 されるものではないが、構成単位 (all)、(all')の一方あるいは両方(好まし くは両方)において、その多環式基含有酸解離性溶解抑制基が、以下の一般式(I-B) (II-B) 又は(III-B) から選択されるものであることが、解像性、耐ドライ エッチング性に優れることから好ましい。

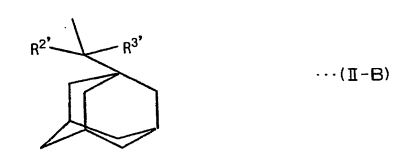
[0057]



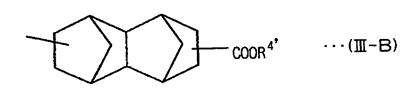
【化8】



(式中、R1 は低級アルキル基である。) [0058] 【化9】



(式中、R², 及びR³, は、それぞれ独立に、低級アルキル基である。) [0059] 【化10】



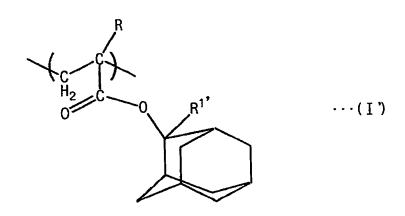
(式中、R4 d第3級アルキル基である。)

[0060]

具体的には、構成単位 (a 1 1)、 (a 1 1') の一方あるいは両方 (好ましくは両方)が、以下の一般式(I')、(I I')又は(I I I')から選択される少なくとも 1種であると好ましい。

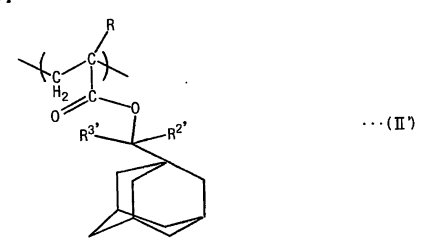
[0061]

【化11】



(式中、Rは水素原子又はメチル基、 R^{1})は低級アルキル基であり、Rが水素原子のとき構成単位(a11)となり、メチル基のとき構成単位(a11)となる。)

【0062】 【化12】



(式中、Rは水素原子又はメチル基、R 2 及びR 3 はそれぞれ独立して低級アルキル基であり、Rが水素原子のとき構成単位(all)となり、メチル基のとき構成単位(all)となる。)

【0063】

(式中、R は水素原子又はメチル基、 R^4 ' は第3級アルキル基であり、R が水素原子のとき構成単位(a 1 1)となる。)

[0064]



前記一般式 (I') で表される構成単位は、(メタ) アクリル酸のエステル部の酸素原 子 (-O-) に隣接する炭素原子が、アダマンチル基のような環骨格上の第3級アルキル 基となる場合である。

また、前記一般式(I-B)、(I')において、Rは水素原子又はメチル基である。 また、 R^{1} としては、炭素数 $1\sim 5$ の低級の直鎖又は分岐状のアルキル基が好ましく 、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、te rt-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基などが挙げられる。中でも 、炭素数2以上、好ましくは2~5のアルキル基が好ましく、この場合、メチル基の場合 に比べて酸解離性が高くなる傾向がある。これらの中でも工業的にメチル基やエチル基が 好ましい。

[0065]

前記一般式(II')で表される構成単位は、(メタ)アクリル酸のエステル部の酸素 原子(一〇一)に隣接する炭素原子が第3級アルキル基であり、該アルキル基中にさらに アダマンチル基のような環骨格が存在する場合である。

前記一般式(II-B)、(II')において、Rは一般式(I-B)、(I')の場 合と同様である。

また、 R^{2} 及び R^{3} は、それぞれ独立に、好ましくは炭素数 $1\sim 5$ の低級アルキル 基を示す。この様な基は2-メチルー2-アダマンチル基より酸解離性が高くなる傾向が ある。

具体的に、 R^{2} 、 R^{3} としては、それぞれ独立して、上記 R^{1} と同様の低級の直 鎖状又は分岐状のアルキル基が挙げられる。中でも、R²′、R³′が共にメチル基であ る場合が工業的に好ましい。

[0066]

前記一般式(III))で表される構成単位は、(メタ)アクリル酸エステル部ではな く、別のエステルの酸素原子(-〇-)に隣接する炭素原子が第3級アルキル基であり、 (メタ) アクリル酸エステルと該エステルをテトラシクロドデカニル基のような環骨格が 連結する場合である。

前記一般式 (IIII-B)、 (III') において、Rは一般式 (I')、 (II') の場合と同様である。

また、R⁴ は、tertーブチル基やtert-アミル基のような第3級アルキル基であり、t ertープチル基である場合が工業的に好ましい。

[0067]

これらの中でも、特に一般式 (I ′) 、(I I′) で表される構成単位の一方あるいは 両方 (好ましくは両方) を用いることが好ましく、さらには R 1 ′ がメチル基、エチル基 、R²′及びR³′が共にメチル基である場合が、解像度に優れ、好ましい。

[0068]

前記構成単位(a 1 2)、(a 1 2')において、ラクトン官能基はレジスト膜と基板 の密着性を高めたり、現像液との親水性を高めるために有効である。

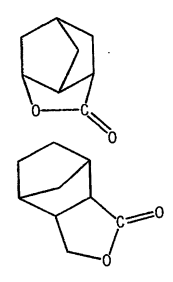
そして、構成単位(a12)、(a12))は、このようなラクトン官能基と単環又は 多環式基を双方を備えていれば特に限定するものではない。

例えば、ラクトン含有単環式基としては、γーブチロラクトンから水素原子1つを除い た基などが挙げられる。

また、ラクトン含有多環式基としては、以下の構造式を有するラクトン含有ビシクロア ルカンから水素原子を1つを除いた基などが挙げられる。

[0069]

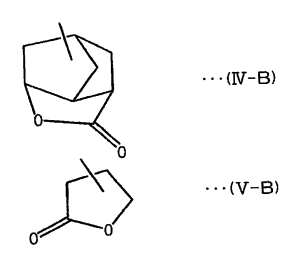




[0070]

また、前記構成単位 (a 1 2) と、前記構成単位 (a 1 2') の一方あるいは両方(好 ましくは両方)において、前記ラクトン含有単環又は多環式基が、以下の一般式(IV-B) 又は (V-B) から選択される少なくとも1種であると好ましい。

[0071] 【化15】



[0072]

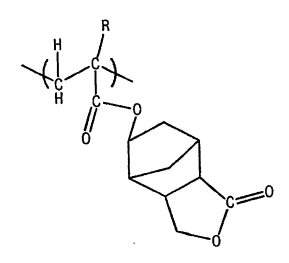
前記構成単位(a 1 2)、(a 1 2')として、さらに具体的には、例えば以下の構造 式で表される、ラクトン含有モノシクロアルキル基又はビシクロアルキル基を含む(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位が挙げられる。

[0073]



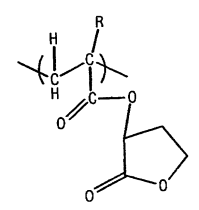
【化16】

(式中、Rは上記の場合と同様である。) 【0074】 【化17】



(式中、Rは上記の場合と同様である。) 【0075】





(式中、Rは上記の場合と同様である。)

[0076]

これらの中でも、α炭素にエステル結合を有する(メタ)アクリル酸のγーブチロラク トンエステル又はノルボルナンラクトンエステルが、特に工業上入手しやすく好ましい。

[0077]

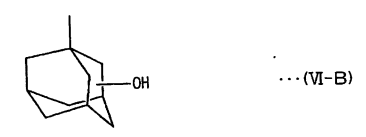
前記構成単位(a 1 3)、(a 1 3')を構成する水酸基は極性基であるため、これら を用いることにより、樹脂成分全体の現像液との親水性が高まり、露光部におけるアルカ リ溶解性が向上する。したがって、構成単位(a 1 3)、(a 1 3') は解像性の向上に 寄与するものである。

そして、構成単位(a 1 3)、(a 1 3')において、多環式基としては、前記構成単 位(all)、(all')の説明において例示したものと同様の多数の多環式基から適 宜選択して用いることができる。

そして、これら構成単位(al3)、(al3')は、水酸基含有多環式基であれば特 に限定されるものではないが、具体的には、水酸基含有アダマンチル基などが好ましく用 いられる。

さらには、この水酸基含有アダマンチル基が、以下の一般式(VI-B)で表されるも のであると、耐ドライエッチング性を上昇させ、パターン断面形状の垂直性を高める効果 を有するため、好ましい。

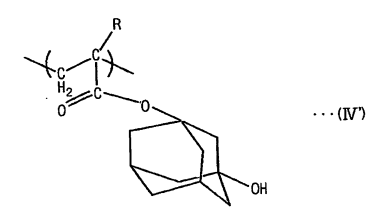
[0078] 【化19】



具体的には、構成単位(a 1 3)、(a 1 3')の一方あるいは両方(好ましくは両方) が、以下の一般式 (V I') で表される構成単位であると、好ましい。

[0079]





(式中、Rは上記の場合と同様である。)

[0080]

なお、前記樹脂成分を構成する構成単位の合計に対して、前記構成単位(a 1 1)と前 記構成単位(a11')の合計が30~60モル%、好ましくは30~50モル%である と、解像性に優れ、好ましい。

また、前記樹脂成分を構成する構成単位の合計に対して、前記構成単位(a 1 2)と前 記構成単位(a12′)の合計が20~60モル%、好ましくは20~50モル%である と、解像度に優れ、好ましい。

また、前記樹脂成分を構成する構成単位の合計に対して、前記構成単位(a 1 3)と前 記構成単位 (a 1 3') の合計が 1~50モル%、好ましくは 20~40モル%であると 、レジストパターン形状に優れ、好ましい。

[0081]

さらに、このような共重合体(11)としては、以下の共重合体(イ)が、解像性に優 れ、好ましい。

共重合体(イ):前記構成単位(all')、前記構成単位(all')及び、前記構 成単位(a 1 3)、からなる共重合体。

また、この共重合体(イ)において、解像度、レジストパターン形状などの点から、こ れら構成単位 (a 1 1')、(a 1 2')、及び (a 1 3)の合計に対して、構成単位 (a 1 1') が30~60モル%、好ましくは30~50モル%、前記構成単位(a 1 2') が 2 0 ~ 6 0 モル%、好ましくは 2 0 ~ 5 0 モル%、前記構成単位(a 1 3) が 1 ~ 5 0モル%、好ましくは20~40モル%であると好ましい。

[0082]

また、混合樹脂(12)としては、以下の共重合体(口)

共重合体 (ロ) :前記構成単位 (a 1 1) 30~60モル%、前記構成単位 (a 1 2) 20~60モル%及び、前記構成単位(a13)1~50モル%、好ましくは5~40モ ル%、からなる共重合体

と、以下の共重合体(ハ)

共重合体 (ハ) :前記構成単位(a11') 30~60モル%、前記構成単位(a12 ') 20~60モル%及び、前記構成単位(a13') 1~50モル%、好ましくは5~ 40モル%、からなる共重合体

との混合樹脂が、エッチング耐性(表面荒れ)と解像性をバランス良く向上でき、好まし 110

また、この混合樹脂において、前記共重合体(ロ)と前記共重合体(ハ)との質量比は 80:20乃至20:80であると好ましい。

[0083]

なお、前記共重合体 (ロ) 、 (ハ) において、それぞれ、構成単位 (a 1 3) 、構成単 出証特2004-3109899



位(a 1 3')を配合するか否かは任意としてもよい。

しかしながら、構成単位(a 1 3)と構成単位(a 1 3')の一方あるいは両方(好ま しくは両方)を配合すると、上述の様に水酸基が極性基であるため、樹脂成分全体の現像 液との親水性が高まり、露光部におけるアルカリ溶解性が向上し、解像性の向上に寄与す るため好ましい。

[0084]

また、前記混合樹脂(12)として、他には、前記共重合体(イ)と、前記共重合体(口) との混合樹脂が、やはりエッチング耐性(表面荒れ)と解像性をバランス良く向上で き、好ましい。

[0085]

また、この混合樹脂において、前記共重合体(イ)と前記共重合体(ロ)との質量比は 80:20~20:80であると好ましい。

なお、前記共重合体(ロ)においては、上述の様に構成単位(a13)を配合するか否 かは任意であるが、構成単位(al3)を配合すると解像性の向上に寄与するため好まし

また、前記共重合体(11)として、以下の共重合体(二)も、解像性に優れ、エッチ ング時の表面荒れが少なく、好ましい。

共重合体 (二) : 前記構成単に (a 1 1') 30~60モル%、好ましくは30~50 モル%、前記構成単位 (a 1 2) 2 0 ~ 6 0 モル%、好ましくは 2 0 ~ 5 0 モル%、及び 前記構成単位 (a 1 3) 1~50モル%、好ましくは20~40モル%、からなる共重合

[0086]

また、上述の様に、樹脂成分が、前記第4の構成単位として、さらに「前記多環式基含 有酸解離性溶解抑制基、前記ラクトン含有単環又は多環式基、前記水酸基含有多環式基、 以外の」多環式基を含み、かつ(メタ)アクリル酸エステルから誘導される構成単位[構 成単位(a14)]を含むと好ましい。

[0087]

「前記多環式基含有酸解離性溶解抑制基、前記ラクトン含有単環又は多環式基、前記水 酸基含有多環式基、以外」、という意味は、前記構成単位(al4)の多環式基は、前記 第1の構成単位の多環式基含有酸解離性溶解抑制基、前記第2の構成単位のラクトン含有 単環又は多環式基、前記第3の構成単位の水酸基含有多環式基と重複しない、という意味 であり、すなわち、構成単位(a14)は、これら第1の構成単位の多環式基含有酸解離 性溶解抑制基、第2の構成単位のラクトン含有単環又は多環式基、第3の構成単位の水酸 基含有多環式基をいずれも保持しないことを意味している。

この様な多環式基としては、ひとつの樹脂成分において、前記第1乃至第3の構成単位 と重複しない様に選択されていれば特に限定されるものではない。例えば、前記の構成単 位(all)、(all)、の場合に例示したものと同様の多環式基を用いることができ 、ArFポジレジスト材料として従来から知られている多数のものが使用可能である。 特にトリシクロデカニル基、アダマンチル基、テトラシクロドデカニル基から選ばれる 少なくとも1種以上であると、工業上入手し易いなどの点で好ましい。

[0088]

構成単位(al4)としては、ひとつの樹脂成分中に、アクリル酸エステルから誘導さ れる単位と、メタクリル酸エステルから誘導される単位の、いずれかまたは両方が含まれ ていてもよい。

具体的には、上述の様に共重合体(11)を構成する単位としてでもよいし、混合樹脂 (12) を構成する1種以上の樹脂の構成単位のうちの1種以上であってもよいが、その 効果の点から、前記第1の構成単位乃至第3の構成単位とともに、共重合体の一単位とし て含まれることが好ましい。

[0089]

これら構成単位 (a 1 4) の例示を下記 [化 2 1] ~ [化 2 3] に示す。



(式中Rは水素原子又はメチル基である)

【0091】 【化22】

(式中Rは水素原子又はメチル基である)

【0092】 【化23】

(式中Rは水素原子又はメチル基である)

[0093]



構成単位(al4)は、前記樹脂成分を構成する構成単位の合計に対して、1~25モ ル%、好ましくは10~20モル%であると、孤立パターンからセミデンスパターンの解 像性に優れ、好ましい。

[0094]

また、構成単位 (a 1 4) を含む場合、前記共重合体 (1 1) が、以下の共重合体 (ホ) であると、上記の (a 4) 単位の効果に加えて、エッチング時の表面荒れ、ラインエッ ジラフネスも改善されるため、好ましい。

共重合体 (ホ) : 前記構成単位 (a 1 1')、前記構成単位 (a 1 2)及び、前記構成 単位(a 1 3)、前記構成単位(a 1 4)からなる共重合体。

また、この共重合体(ホ)において、解像度、レジストパターン形状などの点から、こ れら構成単位 (a 1 1') 、 (a 1 2) 、 (a 1 3) 、及び (a 1 4) の合計に対して、 構成単位(a 1 1')が30~60モル%、好ましくは30~50モル%、前記構成単位 (a 1 2) が 2 0 ~ 6 0 モル%、好ましくは 2 0 ~ 5 0 モル%、前記構成単位 (a 1 3) が1~30モル%、好ましくは10~20モル%、構成単位(a14)が1~25モル% 、好ましくは10~20モル%であるとであると好ましい。

[0095]

また、前記混合樹脂(12)が、前記共重合体(ニ)と共重合体(ホ)との混合樹脂で あると、孤立スペースパターン(トレンチ)の解像性を向上できる点から好ましい。

また、この混合樹脂において、前記共重合体(ニ)と前記共重合体(ホ)との質量比は 80:20乃至20:80であると好ましい。

[0096]

なお、前記共重合体 (二)、 (ホ) において、それぞれ、構成単位 (a 1 3)、構成単 位(a 1 3')を配合するか否かは任意としてもよい。

しかしながら、構成単位(a 1 3)と構成単位(a 1 3')の一方あるいは両方(好ま しくは両方)を配合すると、上述の様に水酸基が極性基であるため、樹脂成分全体の現像 液との親水性が高まり、露光部におけるアルカリ溶解性が向上し、解像性の向上に寄与す るため好ましい。

[0097]

また、樹脂成分を構成する共重合体、または混合樹脂を構成する重合体の質量平均分子 量は特に限定するものではないが5000~30000、さらに好ましくは8000~2 0000とされる。この範囲よりも大きいとレジスト溶剤への溶解性が悪くなり、小さい とレジストパターン断面形状が悪くなるおそれがある。

[0098]

なお、共重合体や混合樹脂を構成する重合体は、相当する(メタ)アクリル酸エステル モノマーなどをアゾビスイソブチロニトリル(AIBN)のようなラジカル重合開始剤を 用いる公知のラジカル重合等により容易に製造することかできる。

[0099]

(A-2) 低分子量の化合物

(A-2) 低分子量の化合物は、低分子量であって、上述の(A-1) の説明で例示し た様な酸解離性溶解抑制基を有するものであれば特に限定せずに用いることができる。分 子量化合物とは、一般に分子量2000以下であって、複数のフェノール骨格を有する化 合物の水酸基の水素原子の一部を上記酸解離性溶解抑制基で置換したものが挙げられる。 このようなものとしては、非化学増幅型のg線やi線レジストにおける増感剤や耐熱性向 上剤として知られている低分子量フェノール化合物の水酸基の水素原子の一部を上記酸解 離性溶解抑制基で置換したものであり、そのようなものから任意に用いることができる。 その低分子量フェノール化合物としては、例えば、次のようなものが挙げられる。

ビス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、ビス (2,3,4-トリヒドロキシフェニル) メタン、2-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4'-ヒドロキシフェニル) プロパ ン、2-(2,3,4-トリヒドロキシフェニル)-2-(2',3',4'-トリヒド ロキシフェニル) プロパン、トリス (4-ヒドロキシフェニル) メタン、ビス (4-ヒド



ロキシー3, 5ージメチルフェニル) -2-ヒドロキシフェニルメタン、ビス (4-ヒド ロキシー2,5ージメチルフェニル)-2ーヒドロキシフェニルメタン、ビス(4ーヒド ロキシー3,5ージメチルフェニル)-3,4ージヒドロキシフェニルメタン、ビス(4 ーヒドロキシー2, 5ージメチルフェニル) -3, 4ージヒドロキシフェニルメタン、ビ ス (4-ヒドロキシー3-メチルフェニル) -3, 4-ジヒドロキシフェニルメタン、ビ ス (3-シクロヘキシルー4-ヒドロキシー6-メチルフェニル) ー4-ヒドロキシフェ ニルメタン、ビス (3-シクロヘキシルー4-ヒドロキシー6-メチルフェニル) -3, 4-ジヒドロキシフェニルメタン、1-[1-(4-ヒドロキシフェニル) イソプロピル] -4- [1, 1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) エチル] ベンゼン、フェノール、m ークレゾール、pークレゾールまたはキシレノールなどのフェノール類のホルマリン縮合 物の2、3、4核体などが挙げられる。勿論これらに限定されるものではない。

なお、酸解離性抑制基も特に限定されず、上記したものが挙げられる。

[0100]

酸発生剤(B)

(B) 成分としては、従来、化学増幅型レジストにおける酸発生剤として公知のものの 中から任意のものを適宜選択して用いることができる。

ジアゾメタン系酸発生剤の具体例としては、ビス(イソプロピルスルホニル)ジアゾメ タン、ビス (p-トルエンスルホニル) ジアゾメタン、ビス (1, 1-ジメチルエチルス ルホニル) ジアゾメタン、ビス (シクロヘキシルスルホニル) ジアゾメタン、ビス (2, 4 ージメチルフェニルスルホニル) ジアゾメタン等が挙げられる。

[0101]

オニウム塩類の具体例としては、ジフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネ ート、(4-メトキシフェニル)フェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート 、ビス(p-tert-ブチルフェニル)ヨードニウムトリフルオロメタンスルホネート トリフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、(4-メトキシフェニル) ジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、(4ーメチルフェニル)ジ フェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート、(pーtertーブチルフェニ ル) ジフェニルスルホニウムトリフルオロメタンスルホネート、ジフェニルヨードニウム ノナフルオロブタンスルホネート、ビス (p-tertープチルフェニル) ヨードニウム ノナフルオロプタンスルホネート、トリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホ ネートが挙げられる。これらのなかでもフッ素化アルキルスルホン酸イオンをアニオンと するオニウム塩が好ましい。

[0102]

オキシムスルホネート化合物の例としては、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) -フェニルアセトニトリル、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフェニ uアセトニトリル、 α - (トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ) - フェニルアセ トニトリル、α - (トリフルオロメチルスルホニルオキシイミノ) -p-メトキシフェニ ルアセトニトリル、α - (エチルスルホニルオキシイミノ) -p-メトキシフェニルアセ トニトリル、α - (プロピルスルホニルオキシイミノ) -p-メチルフェニルアセトニト リル、α - (メチルスルホニルオキシイミノ) -p-プロモフェニルアセトニトリルなど が挙げられる。これらの中で、 α - (メチルスルホニルオキシイミノ) - p - メトキシフ ェニルアセトニトリルが好ましい。

[0103]

- (B) 成分として、1種の酸発生剤を単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて 用いてもよい。
- (B) 成分の使用量は、(A) 成分100質量部に対し、1~20質量部、好ましくは 2~10質量部とされる。上記範囲よりも少ないとパターン形成が十分に行われないし、 上記範囲を超えると均一な溶液が得られにくく、保存安定性が低下する原因となるおそれ がある。

[0104]



レジスト組成物には、レジストパターン形状、引き置き経時安定性などを向上させるために、さらに任意の(C)成分として含窒素有機化合物を配合させることができる。

この含窒素有機化合物は、既に多種多様なものが提案されているので、公知のものから 任意に用いれば良いが、アミン、特に第2級低級脂肪族アミンや第3級低級脂肪族アミン が好ましい。

ここで、低級脂肪族アミンとは炭素数5以下のアルキルまたはアルキルアルコールのアミンを言い、この第2級や第3級アミンの例としては、トリメチルアミン、ジエチルアミン、トリエチルアミン、ジーnープロピルアミン、トリーnープロピルアミン、トリペンチルアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミンなどが挙げられるが、特にトリエタノールアミンのような第3級アルカノールアミンが好ましい。

これらは単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

これらは、(A) 成分100質量部に対して、通常0.01~5.0質量部の範囲で用いられる。

[0105]

また、前記 (C) 成分との配合による感度劣化を防ぎ、またレジストパターン形状、引き置き安定性等の向上の目的で、さらに任意の (D) 成分として、有機カルボン酸又はリンのオキソ酸若しくはその誘導体を含有させることができる。なお、 (C) 成分と (D) 成分は併用することもできるし、いずれか1種を用いることもできる。

有機カルボン酸としては、例えば、マロン酸、クエン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、サリチル酸などが好適である。

リンのオキソ酸若しくはその誘導体としては、リン酸、リン酸ジ・n・プチルエステル、リン酸ジフェニルエステルなどのリン酸又はそれらのエステルのような誘導体、ホスホン酸、ホスホン酸ジメチルエステル、ホスホン酸・ジ・n・プチルエステル、フェニルホスホン酸、ホスホン酸ジフェニルエステル、ホスホン酸ジベンジルエステルなどのホスホン酸及びそれらのエステルのような誘導体、ホスフィン酸、フェニルホスフィン酸などのホスフィン酸及びそれらのエステルのような誘導体が挙げられ、これらの中で特にホスホン酸が好ましい。

(D) 成分は、(A) 成分100質量部当り0.01~5.0質量部の割合で用いられる。

[0106]

本発明のレジスト組成物には、さらに所望により混和性のある添加剤、例えばレジスト 膜の性能を改良するための付加的樹脂、塗布性を向上させるための界面活性剤、溶解抑制 剤、可塑剤、安定剤、着色剤、ハレーション防止剤などを適宜、添加含有させることができる。

[0107]

[レジストパターン形成方法]

本発明のレジストパターン形成方法は例えば以下の様にして行うことができる。

すなわち、まずシリコンウェーハのような基板上に、上記ポジ型レジスト組成物をスピンナーなどで塗布し、 $80\sim150$ ℃、好ましくは $130\sim150$ ℃の温度条件下、プレベークを $40\sim120$ 秒間、好ましくは $60\sim90$ 秒間施し、これに例えばEUV又はEB露光装置により、真空中(例えば $1\times10^{-7}\sim1\times10^{-5}$ Pa)で所望のマスクパターンを介して、または描画により選択的に露光した後、 $80\sim150$ ℃の温度条件下、PEB(露光後加熱)を $40\sim120$ 秒間、好ましくは $60\sim90$ 秒間施す。次いでこれをアルカリ現像液、例えば $0.1\sim10$ 質量%テトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液を用いて現像処理する。このようにして、マスクパターンに忠実なレジストパターンを得ることができる。

なお、基板とレジスト組成物の塗布層との間には、有機系または無機系の反射防止膜を 設けることもできる。

【実施例】

[0108]



(レジスト組成)

本実施例で用いるレジストにおいて、有機溶剤以外の組成は下記の通りである。(A) 成分、(B)成分、及び含窒素有機化合物を下記に示す各有機溶剤(2000質量部)に 溶解して、ポジ型レジスト組成物を得た。

(A) 成分

ヒドロキシスチレン、スチレン、 t ーブチルメタクリレートを 6 5 / 1 5 / 2 0 のモル比 で仕込んで重合させた共重合体(質量平均分子量10000)100質量部

(B)成分

トリフェニルスルホニウムノナフルオロブタンスルホネート 5.0質量部

その他の添加剤

トリエタノールアミン 0.3質量部

実施例1:MAK

実施例2:PGME

実施例3:MMP

実施例4:BuOAc

比較例1:PGMEA

比較例2:EL

比較例3:3-ヘキサノン

[0109]

(膜厚変化の測定)

直径200mmのシリコン基板上に上記各レジスト組成物を膜厚2300±10%Aに なる様に塗布し、90℃、110℃、130℃、150℃の温度条件でそれぞれ90秒間 加熱した後の膜厚を測定した。

130℃の測定値と150℃の測定値から、式(Ⅰ)の左辺の値を算出した。

結果を表1と図1のグラフに示した。

[0110]

(全圧の変化量)

直径200mmのシリコン基板上に上記各レジスト組成物を膜厚2300±10%点に なる様に塗布し、130℃の温度条件でそれぞれ90秒加熱した。

次いで、圧力: $1 \times 10^{-7} \sim 1 \times 10^{-5}$ 要確認Pa、温度:常温の条件下で、姫路 工業大学ニュースバル放射光学施設にて、13.5 nmの光を用いて選択的露光(露光時 間:60秒間)を行った。

このとき、露光前と後について、装置内の基板を配置する室内の全圧力の変化量を測定 した。結果を表1にあわせて示した。

[0111]



【表1】

	有機溶剤		膜厚(人)	(X)		式(1)の左辺	全圧力の変化量
		206	110°C 130°C	130°C	150°C	の値(A/℃)	(Pa)
実施例1	MAK	1952	1937	1916	1914	0.1	3.10×10 ⁻⁵
実施例2	PGME	2606	2542	2534	2533	0.05	3.29×10-5
実施例3	MMP	2245	2224	2218	2215	0.15	3,50×10 ⁻⁵
計板例 4	BuOAc	2296	2296	2295	2292	0.15	3.50×10 ⁻⁵
子	PGMEA	2240	2215	2174	2155	0.95	4.10×10-5
下數極2	급	2278	2256	2229	2224	0.25	4.00×10-5
	3-ヘキサノン 2133	2133	2080	2035	2020	0.75	4.20×10-5

[0112]

本比較例においては、約1時間後の露光でミラーからの反射率が約1-5%劣化したが 、実施例においては、そのような反射率の劣化は見られなかった。また、表1、図1に示 した結果より、実施例1~4は第1の条件、第2の条件を満足するものであった。比較例 1~3は第1の条件、第2の条件を満足しなかった。

なお、全圧力の測定と同様の条件で、露光前と後の雰囲気を採取し、フラグメントマス を測定したところ、有機溶剤の分解物に対応すると考えられる低分子量(50~60)の 範囲の圧力が、実施例の場合、比較例と比べて大きく減少していることが確認できた。し たがって、第2の条件を満たす実施例1~4では雰囲気中に化合物が放出されず、必然的 にレンズ、マスク等を汚染するおそれが小さいことがわかった。

【図面の簡単な説明】

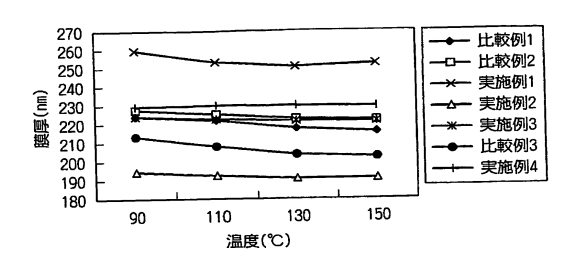
[0113]

ページ: 25/E

【図1】実施例の結果の図である。



【書類名】図面 【図1】





【書類名】要約書

【要約】

電子線またはEUV(極紫外光)によるリソグラフィプロセスにおいて、装 【課題】 置内の汚染を防ぐことができるレジスト組成物及びレジストパターン形成方法を提供する

【解決手段】 プロピレングリコールモノメチルエーテル (PGME)、メチルアミルケ トン (MAK)、酢酸プチル (BuOAc)、3-メチルメトキシプロピオネート (MM P) から選ばれる1種以上を主成分として含む有機溶剤をレジスト溶媒に用いる。 なし 【選択図】



認定・付加情報

特許出願の番号 特願2003-371111

受付番号 50301804430

書類名 特許願

担当官 小松 清 1905

作成日 平成16年 3月12日

<認定情報・付加情報>

【特許出願人】

【識別番号】 000220239

【住所又は居所】 神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

【氏名又は名称】 東京応化工業株式会社

【特許出願人】

【識別番号】 503388407

【住所又は居所】 兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大

学 高度産業科学研究所内

【氏名又は名称】 木下 博雄

【特許出願人】

【識別番号】 503388418

【住所又は居所】 兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大

学 高度産業科学研究所内

【氏名又は名称】 渡邊 健夫

【代理人】

申請人

【識別番号】 100106909

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 棚井 澄雄

【代理人】

【識別番号】 100064908

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 志賀 正武

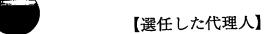
【選任した代理人】

【識別番号】 100101465

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 青山 正和



【識別番号】 100094400

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 鈴木 三義

【選任した代理人】

【識別番号】 100106057

【住所又は居所】 東京都中央区八重洲2丁目3番1号 志賀国際特

許事務所

【氏名又は名称】 柳井 則子



特願2003-371111

出願人履歴情報

識別番号

[000220239]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月30日

理由] 新規登録

神奈川県川崎市中原区中丸子150番地

東京応化工業株式会社



特願2003-371111

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[503388407]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

2003年10月22日

由] 新規登録

兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大学 高度産業

科学研究所内

氏 名 木下 博雄



特願2003-371111

出願人履歴情報

識別番号

[503388418]

1. 変更年月日

2003年10月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

兵庫県赤穂郡上郡町光都3-1-2 姫路工業大学 高度産業

科学研究所内

氏 名

渡邊 健夫

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
П отнер.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.